

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

10/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

FR/V/7664913 2/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0124/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Finnland Frankreich Ungarn Italien Norwegen Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.